

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number : 09-087169
 (43)Date of publication of application : 31.03.1997

(51)Int.CI. A61K 9/48
 A61K 45/00
 A61K 47/04
 A61K 47/12
 A61K 47/32
 A61K 47/38

(21)Application number : 08-187952 (71)Applicant : TANABE SEIYAKU CO LTD
 (22)Date of filing : 18.07.1996 (72)Inventor : HATANO HARUMI
 ITO TAKAHIRO
 ISHIBASHI TAKASHI
 YOSHINO KOUSUKE
 MIZOBE MASAKAZU

(30)Priority
 Priority number : 07183655 Priority date : 20.07.1995 Priority country : JP

(54) COATED CAPSULE PREPARATION OF DIGESTIVE TRACT LOWER PART RELEASE TYPE

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain a capsule reparation comprising a hard capsule containing an acidic substance, a membrane soluble at a low pH covering the hard capsule and an enteric membrane covering the membrane, capable of rapidly releasing the inner content of the hard capsule to an arbitrary site such as large intestine at the lower part of a digestive tract, etc.

SOLUTION: This coated capsule preparation of digestive tract lower part release type comprises a hard capsule containing at least an acidic substance such as an organic acid, an inorganic acid, etc., as a solid substance showing \leq pH 5 after being dissolved in water, a membrane such as a polyvinyl acetal diethyl aminoacetate, etc., soluble at a low pH covering the hard capsule and an enteric membrane such as hydroxypropylmethyl cellulose acetate succinate covering the membrane.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination] 24.12.1997

[Date of sending the examiner's decision of rejection] 21.08.2000

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number] 3185206

[Date of registration] 11.05.2001

[Number of appeal against examiner's decision 2000-14870
of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's 19.09.2000
decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報 (A)

(11)特許出願公開番号

特開平9-87169

(43)公開日 平成9年(1997)3月31日

(51)Int.Cl. ⁶	識別記号	序内整理番号	F I	技術表示箇所
A 61 K 9/48			A 61 K 9/48	S
				B
45/00			45/00	
47/04			47/04	Z
47/12			47/12	Z

審査請求 未請求 請求項の数 8 OL (全 14 頁) 最終頁に続く

(21)出願番号	特願平8-187952	(71)出願人	000002956 田辺製薬株式会社 大阪府大阪市中央区道修町3丁目2番10号
(22)出願日	平成8年(1996)7月18日	(72)発明者	波多野 崇美 兵庫県尼崎市今福1-1-4-319
(31)優先権主張番号	特願平7-183655	(72)発明者	伊藤 隆弘 大阪府八尾市南木の本町4-39-1
(32)優先日	平7(1995)7月20日	(72)発明者	石橋 隆 大阪府堺市長曾根町545-33
(33)優先権主張国	日本 (JP)	(72)発明者	吉野 廣祐 大阪府吹田市山田西2-8-A9-101
		(72)発明者	構造 雅一 大阪府高槻市牧田町15-1-310
		(74)代理人	弁理士 箕浦 鑑夫

(54)【発明の名称】 消化管下部放出型被覆カプセル製剤

(57)【要約】

【課題】 薬物等を消化管内の任意の部位へ選択的に送達することが望まれているが、従来の方法は、いずれも部位選択性が不十分であり、素材が特殊なため実用性に乏しいことが多く、また製剤化に際して煩雑な工程が必要であるという難点があった。

【解決手段】 本発明の製剤は、少なくとも酸性物質を含有する硬カプセル、該硬カプセルを覆う低pH溶解性皮膜、及び低pH溶解性皮膜を覆う腸溶性皮膜を有することを特徴とする消化管下部放出型被覆カプセル製剤である。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 少なくとも酸性物質を含有する硬カプセル、該硬カプセルを覆う低pH溶解性皮膜、及び低pH溶解性皮膜を覆う腸溶性皮膜を有することを特徴とする消化管下部放出型被覆カプセル製剤。

【請求項2】 硬カプセル内に薬物、医薬製剤又は機能性成分が含有された請求項1記載の製剤。

【請求項3】 硬カプセルのボディー部とキャップ部の境界にシールが施された請求項1又は2記載の製剤。

【請求項4】 酸性物質が、水に溶解後のpHが5以下を示す固体物質である請求項1、2又は3記載の製剤。

【請求項5】 酸性物質が、有機酸及び／又は無機酸である請求項1、2、3又は4記載の製剤。

【請求項6】 低pH溶解性皮膜が、ポリビニルアセタールジエチルアミノアセテート、メタアクリル酸メチル・メタアクリル酸ブチル・メタアクリル酸ジメチルアミノエチル共重合体及びポリビニルアミノアセタールから選ばれる1種又は2種以上からなる皮膜である請求項1、2、3、4又は5記載の製剤。

【請求項7】 腸溶性皮膜が、ヒドロキシプロピルメチルセルロースアセテートサクシネート、ヒドロキシプロピルメチルセルロースフタレート、ヒドロキシメチルエチルセルロースフタレート、セルロースアセテートフタレート、セルロースアセテートサクシネート、セルロースアセテートマレート、セルロースベンゾエートフタレート、セルロースプロピオネートフタレート、メチルセルロースフタレート、カルボキシメチルエチルセルロース、エチルヒドロキシエチルセルロースフタレート、シェラック、スチレン・アクリル酸共重合体、メチルアクリレート・アクリル酸共重合体、メチルアクリレート・メタアクリル酸共重合体、ブチルアクリレート・スチレン・アクリル酸共重合体、メタアクリル酸・メタアクリル酸メチル共重合体、メタアクリル酸・アクリル酸エチル共重合体、メチルアクリレート・メタアクリル酸・オクチルアクリレート共重合体、ビニルアセテート・マレイン酸無水物共重合体、スチレン・マレイン酸無水物共重合体、スチレン・マレイン酸モノエステル共重合体、ビニルメチルエーテル・マレイン酸無水物共重合体、エチレン・マレイン酸無水物共重合体、ビニルブチルエーテル・マレイン酸無水物共重合体、アクリロニトリル・メチルアクリレート・マレイン酸無水物共重合体、ブチルアクリレート・スチレン・マレイン酸無水物共重合体、ポリビニルアルコールフタレート、ポリビニルアセタールフタレート、ポリビニルブチレートフタレート、及び、ポリビニルアセトアセタールフタレートから選ばれる1種又は2種以上からなる皮膜である請求項1、2、3、4、5又は6記載の製剤。

【請求項8】 低pH溶解性皮膜と腸溶性皮膜の間に、薬物及び／又は水溶性物質からなる中間層を有した請求項1、2、3、4、5、6又は7記載の製剤。

【発明の詳細な説明】

【0001】

【発明の属する技術分野】本発明は、薬物を大腸等へ選択的に送達し得る消化管下部放出型被覆カプセル製剤に関する。

【0002】

【従来の技術】薬物療法において、潰瘍性大腸炎やクロン病のような消化管内炎症性疾患に対する局所療法、消化管内で化学分解や酵素分解を受け易いペプチド性薬物や吸収部位が限定される薬物等の経口投与療法などでは、大腸へ選択的に薬物を送達することが望まれる。

【0003】大腸での選択的な薬物放出を効果的に実現するためには、人の消化管内の物理的・生理的環境および消化管内移動時間を考慮した製剤設計が必要である。消化管内の物理的・生理的環境については、胃内のpHは健常人で通常1.8～4.5、腸内のpHは6.5～7.5とされており、デービスらの広範な調査結果では、人における製剤の胃内滞留時間は0.5～10時間であり、個人差が大きい上に摂食状態や投与される製剤の大きさによってもかなり影響を受けるが、小腸通過時間のばらつきは、比較的小さく、一般に3±1時間とされている（ジャーナル・オブ・コントロールド・リリース [Journal of Controlled Release]、第2巻、27～38頁、1985年）。

【0004】大腸で選択的に薬物を溶出させる方法については、これまで様々な研究がなされており、腸溶性製剤や徐放性製剤のような従来の方法の他、徐放性製剤に腸溶性皮膜を被覆した製剤（アナレス・オブ・ザ・ニューヨーク・アカデミー・オブ・サイエンス [Annals of the New York Academy of Science]、第618巻、428～440頁、1991年）や、溶出開始時間を制御する技術を利用した製剤（ケミカル・アンド・ファーマシューティカル・プレティン [Chemical & Pharmaceutical Bulletin]、第40巻、3036～3041頁、1992年；特開平3-72417；特開平6-256166）、大腸溶解性アゾポリマー被覆インスリン錠（サイエンス [Science]、第233巻、1081～1084頁、1986年）などが提唱されている。

【0005】

【発明が解決しようとする課題】しかしながら、従来の方法は、いずれも部位選択性が不十分であり、素材が特殊なため実用性に乏しいことも多く、また製剤化に際して煩雑な工程が必要であるという難点がある。

【0006】例えば、腸溶性製剤は小腸上部で急激に薬物溶出が開始されるため、薬物は大腸に到達するまでにその大部分が吸収または分解によって失われる。徐放性製剤は、持続的に薬物が溶出されるため、かなりの薬物

が、製剤が胃内に滞留する時間や小腸を移動する過程において溶出されてしまう。徐放性製剤に腸溶性皮膜を被覆することにより、胃内での薬物溶出を抑える試みも、小腸通過途上の薬物溶出の問題を完全に解決するには至っていない。

【0007】また、従来の被覆製剤は、薬物と皮膜剤の組合せや被覆量の調整、コーティング液の溶媒の選定、噴霧条件および乾燥条件などを薬物毎に最適化しなければならないという問題がある。薬物によっては、加熱や溶媒により分解し易いものなどがあるため、この最適化はなかなか手間がかかり、しかも、得られた条件は、別の薬物に適用できるとは限らず、むしろ適用できない場合の方が多く、汎用性に優れたものとは言い難い。加えて、通常は被覆の前に、造粒、整粒、打錠などの製剤化工程処理が欠かせないという問題もある。

【0008】

【課題を解決するための手段】本発明者らは、鋭意研究の結果、(a) ゼラチンなどの硬カプセルに酸性物質を充填し、該カプセルの周囲を低pH溶解性皮膜で被覆し、ついで腸溶性皮膜でその周囲を被覆した場合には、該被覆カプセルは、その低pH溶解性皮膜の種類及び被覆量、並びに酸性物質の種類に応じて、小腸上部から大腸下部までの任意の部位で、急速にカプセル内容物を放出せしめ得ること、(b) このカプセルに薬物、医薬製剤、機能性成分等を充填すれば、これらカプセル内容物を、小腸上部から大腸下部までの消化管内の所望の部位に送達せしめ得る製剤にできることを見いだし、本発明を完成した。

【0009】即ち、本発明は、少なくとも酸性物質を含有する硬カプセル、該硬カプセルを覆う低pH溶解性皮膜、及び低pH溶解性皮膜を覆う腸溶性皮膜を有することを特徴とする消化管下部放出型被覆カプセル製剤である。

【0010】本発明において、消化管下部なる語は、所謂小腸上部である十二指腸から、空腸、回腸、盲腸、上行結腸、横行結腸、下行結腸、S状結腸を経て、所謂大腸下部である直腸に至るまでを意味する。

【0011】本発明の製剤は、上記の如き消化管下部の任意の部位で、選択的に薬物等のカプセル内容物を放出させ得るものであるが、本発明の特徴を生かすために、空腸から直腸までの任意の部位で薬物等を放出させるのが好ましく、更には、回腸から直腸までの任意の部位で薬物等を放出させるのが好ましく、とりわけ回盲口から直腸までの大腸内の任意の部位で薬物等を放出させることが好ましい。又、最も好ましくは、上行結腸、横行結腸、下行結腸、S状結腸の任意の部位を薬物等の放出対象部位とする製剤である。

【0012】本発明の製剤において、硬カプセルとしては、経口投与に適するものであれば特に限定はされないが、市販されているものを用いることが製造を簡便にす

る上で好ましい。かかる硬カプセルとしては、例えば、ゼラチンカプセル（商品名：CONI-SNAPカプセル、カブスグル社製）、コーンスタークカプセル（商品名：CAPILLI、ワーナーランバート（株）製）、ヒドロキシプロピルメチルセルロースカプセル（商品名：HPMCカプセル、日本エランコ（株）製）などがあげられる。この内、ゼラチンカプセル、ヒドロキシプロピルメチルセルロースカプセルが好ましい。

【0013】また、硬カプセルの大きさについても特に限定されないが、2~4号のカプセルが取扱いが容易であり好ましい。

【0014】更に、本発明の製剤では、硬カプセルのボディー部とキャップ部の境界にシールを施してもよく、例えば、カプセル内に半固体物、液体を含む場合などに効果的である。

【0015】本発明の製剤において、硬カプセル内に含有せしめる酸性物質としては、水に溶解後のpHが5以下を示すものであればよく、結晶、粉末、顆粒等の形状は特に限定されずに用いることができる。このような酸性物質としては、例えば、コハク酸、マレイン酸、酒石酸、クエン酸、フマル酸、リンゴ酸等の有機酸、ホウ酸等の無機酸を用いることができる。これら酸性物質の内、有機酸が好ましく、とりわけコハク酸が好ましい。また、かかる酸性物質を2種以上組み合わせたものでもよい。

【0016】また、硬カプセル内に含有せしめる薬物等がそれ自体酸性物質として機能する場合には、更に酸性物質を加える必要はなく、或いは必要な分だけ酸性物質を加えればよい。

【0017】硬カプセル中の酸性物質の充填量は、特に限定されず、カプセル外部に施される低pH溶解性皮膜を溶解するに充分な量であればよい。このような酸性物質の量は、当業者であれば溶出試験を行うことによって、容易に最適量を見出すことができる。

【0018】本発明の製剤において、低pH溶解性皮膜に用いる低pH溶解性高分子には、皮膜形成性を有するものであって、pH 1~5の酸性領域において溶解するが、これよりpHの高い中性~アルカリ性域では溶解しない高分子、すなわち、通常この分野で胃溶性高分子として用いられる物質を使用できる。このような高分子としては、例えば、ポリビニルアセタールジエチルアミノアセテート、メタアクリル酸メチル・メタアクリル酸ブチル・メタアクリル酸ジメチルアミノエチル共重合体（例えば、商品名：オイドラギットE100、ローム・ファーマ社製）及びポリビニルアミノアセタールから選ばれる1種又は2種以上があげられる。このうち、ポリビニルアセタールジエチルアミノアセテート、メタアクリル酸メチル・メタアクリル酸ブチル・メタアクリル酸ジメチルアミノエチル共重合体が好ましい。

【0019】本発明の製剤において、腸溶性皮膜に用い

る腸溶性高分子には、皮膜形成性を有するものであって、pH 5以上の水溶液には溶解するが、これよりpHの低い酸性水溶液には溶解しない高分子物質を使用できる。このような腸溶性高分子としては、例えばセルロース誘導体、アクリル酸系共重合体、マレイン酸系共重合体、ポリビニル誘導体、シェラック等があげられる。

【0020】このようなセルロース誘導体の具体例としては、ヒドロキシプロピルメチルセルロースアセテートサクシネート、ヒドロキシプロピルメチルセルロースフタレート、ヒドロキシメチルエチルセルロースフタレート、セルロースアセテートフタレート、セルロースアセテートサクシネート、セルロースアセテートマレエート、セルロースベンゾエートフタレート、セルロースプロピオネートフタレート、メチルセルロースフタレート、カルボキシメチルエチルセルロース、エチルヒドロキシエチルセルロースフタレート等があげられる。これらの内、ヒドロキシプロピルメチルセルロースアセテートサクシネート、ヒドロキシプロピルメチルセルロースフタレート、カルボキシメチルエチルセルロースが好ましく、とりわけ、ヒドロキシプロピルメチルセルロースアセテートサクシネートが好ましい。

【0021】アクリル酸系共重合体としては、スチレン・アクリル酸共重合体、メチルアクリレート・アクリル酸共重合体、メチルアクリレート・メタアクリル酸共重合体、ブチルアクリレート・スチレン・アクリル酸共重合体、メタアクリル酸・メタアクリル酸メチル共重合体（例えば、商品名：オイドラギットL100、オイドラギットS、いずれもローム・ファーマ社製）、メタアクリル酸・アクリル酸エチル共重合体（例えば、商品名：オイドラギットL100-55、ローム・ファーマ社製）、メチルアクリレート・メタアクリル酸・オクチルアクリレート共重合体等があげられる。これらの内、メタアクリル酸・メタアクリル酸メチル共重合体が好ましい。

【0022】マレイン酸系共重合体としては、ビニルアセテート・マレイン酸無水物共重合体、スチレン・マレイン酸無水物共重合体、スチレン・マレイン酸モノエステル共重合体、ビニルメチルエーテル・マレイン酸無水物共重合体、エチレン・マレイン酸無水物共重合体、ビニルブチルエーテル・マレイン酸無水物共重合体、アクリロニトリル・メチルアクリレート・マレイン酸無水物共重合体、ブチルアクリレート・スチレン・マレイン酸無水物共重合体等があげられる。

【0023】また、ポリビニル誘導体としては、ポリビニアルコールフタレート、ポリビニルアセタールフタレート、ポリビニルブチレートフタレート、ポリビニルアセトアセタールフタレート等があげられる。

【0024】本発明の製剤では、上記腸溶性高分子を1種で、或いは2種以上組み合わせて用いてよい。

【0025】これら腸溶性高分子物質のうち、セルロー-

ス誘導体、アクリル酸系共重合体が好ましく、とりわけ、セルロース誘導体が好ましい。

【0026】本発明の製剤は、胃内滞留中は腸溶性皮膜によって保護され、腸管内に移行後、腸溶性皮膜が溶解、消失を始めると、消化液は徐々に低pH溶解性皮膜を通り、硬カプセル内に到達し、酸性物質を溶解する。酸性物質が溶解してできた低pHの溶液は、硬カプセル及び低pH溶解性皮膜を溶解、消失させ、この時点で薬物等のカプセル内容物が急速に放出するというメカニズムを有する。

【0027】そのため、本発明の製剤は、低pH溶解性皮膜種類及び被覆量、並びに酸性物質の種類を調節することにより、消化管下部の任意の部位で、選択的に薬物等のカプセル内容物を放出させることができる。

【0028】即ち、低pH溶解性皮膜の種類及び被覆量、並びに酸性物質の種類を調節することにより、胃排出から腸内でのカプセル内容物の放出開始までの時間（以下、ラグタイムと称する）を設定することができる。例えば、低pH溶解性皮膜の被覆量を増加（減少）させることにより、ラグタイムを長く（短く）設定する事が可能である。

【0029】また、一般的な小腸内通過時間は3±1時間とされており、放出開始までラグタイムを約2時間、約4時間、約7時間前後となるように設定することにより、回腸下部、上行結腸、横行結腸付近で薬物等の放出が見込まれる各製剤を得ることができる。又、より長いラグタイムを設定することにより、大腸下部付近で放出が見込まれる製剤を得ることができる。即ち、第十二改正日本薬局方（以下日局と称する）の溶出試験法（パドル法）に従って溶出試験を行ったとき、日局崩壊試験第二液（pH 6.8）中で、所望のラグタイムに相当する時間は実質的に薬物等を放出しないように設定すればよい。

【0030】低pH溶解性皮膜及び腸溶性皮膜の好ましい被覆量は、低pH溶解性皮膜ではラグタイムの設定や、各成分の組み合わせによって変化するが、腸溶性皮膜は胃内での溶出に耐え得る程度であればよい。これは、当業者であれば溶出試験により容易に設定することができ、被覆量は特定されないが、一般的には、低pH溶解性皮膜が、空カプセルの重量に対して5~500重量%、腸溶性皮膜が空カプセル重量に対して10~400重量%となるようにするのが好ましい。

【0031】本発明における低pH溶解性皮膜と腸溶性皮膜の組合せとしては、上記低pH溶解性高分子及び腸溶性高分子から任意に選択することができ、設定するラグタイムや、カプセルの性状、酸性物質の種類等により、適宜決定することができる。

【0032】本発明のカプセル製剤には、カプセル内部に薬物、医薬製剤、機能性成分を含有せしめることができる。

【0033】本発明において、硬カプセル内に含有せしめる得る薬物としては、投与可能な薬物であれば特に限定されず、例えば、化学療法剤、抗生物質、呼吸促進剤、鎮咳去痰剤、抗悪性腫瘍剤、自律神経用薬剤、精神神経用薬剤、局所麻酔剤、筋弛緩剤、消化器用薬剤、抗ヒスタミン剤、中毒治療剤、催眠鎮静剤、抗てんかん剤、解熱鎮痛消炎剤、強心剤、不整脈治療剤、利尿剤、血管拡張剤、抗脂血剤、滋養強壮変質剤、抗凝血剤、肝臓用薬剤、血糖降下剤、血圧降下剤などを用いることができるが、とりわけ大腸で局所的に作用する薬物や、小腸では急速に分解する等の理由で大腸での吸収が望ましい薬物などを用いることが有用である。

【0034】医薬製剤としては、上記薬物の一種又は二種以上を、常法により製剤化したものがあげられ、例えば、散剤、顆粒剤、錠剤、油性懸濁剤等があげられる。これら製剤は、常法により薬物放出制御特性（例えば、徐放性）が付与されていてもよい。

【0035】更に、機能性成分としては、薬理作用は持たないが生体内で好ましい影響を与えるものであればよく、例えば、乳酸菌や大腸で潤滑して排便を促すポリカルボフィルカルシウム等があげられる。この機能性成分は、単一成分である必要はなく、例えば、前記ポリカルボフィルカルシウムには、更にセルロース、カルボキシメチルスターーナトリウム（商品名：エキスプロタブ、木村産業製）、部分 α 化デンプン（商品名：スター α 1500、日本カラコン製）等が配合されていても一向に差し支えない。

【0036】硬カプセル内に薬物と酸性物質を含有せしめる場合、両者が長期間安定に保存できる状態で充填されていればよく、両者の形状、充填法等は特に限定されない。例えば、両者を粉末のまま混合した後、硬カプセル内に充填してもよく、両者を混合して造粒し、散剤、細粒剤、顆粒剤、錠剤の形とした後に硬カプセルに充填してもよい。また、薬物と酸性物質の配合変化を避けるため、両者を粉末のまま接触しないように仕切りを設け積層してもよく（仕切りとしては、本発明の製剤に悪影響を与えないものであればよく、例えば、通常この分野で常用される賦形剤等を用いることができる）、別々の錠剤とした後に硬カプセルに充填してもよい。機能性成分を配合する場合も、薬物の場合と同様である。

【0037】本発明の製剤は、所望により、低pH溶解性皮膜と腸溶性皮膜の間に、薬物（硬カプセル内の薬物と同じであってもよいし、異なっていてもよい）及び／又は、水溶性物質からなる中間層を有していくてもよい。薬物からなる中間層を設けることにより、薬物を小腸上部においても選択的に送達することができる。また、腸溶性皮膜を被覆する際に、低pH溶解性皮膜の被覆膜の特性が変化することがまれにあるが、水溶性物質からなる中間層を設けることにより、それを防ぎ得る場合がある。この中間層に用いることができる薬物としては、前

記の投与可能な薬物であれば特に限定されない。また、水溶性物質としては、水溶性高分子（例えば、メチルセルロース、ヒドロキシプロビルセルロース、ヒドロキシプロビルメチルセルロース（例えば、商品名：TC-5、信越化学社製）等の水溶性多糖類エーテル；ポリビニルピロリドン、ポリビニルアルコール等の水溶性ビニル誘導体；ブルラン等の多糖類；ポリエチレングリコール；ゼラチン）、糖類（例えば、グルコース等の单糖類、ショ糖等の二糖類）、低分子電解質（例えば、塩化ナトリウム等の無機塩）等があげられる。

【0038】この中間層の被覆量は、通常空カプセルの重量に対して8～320重量%であり、好ましくは16～80重量%である。

【0039】本発明の製剤の製造方法は、当業者に知られた一般的な方法でよく、特に制限されるものではない。例えば、薬物含有硬カプセルの調製は、酸性物質及び薬物に、賦形剤、結合剤、滑沢剤等を添加した後、混合し、湿式造粒法、乾式造粒法等の常法により内容物を製した後、硬カプセルに充填することにより製造することが出来る。

【0040】また、低pH溶解性皮膜、腸溶性皮膜、及び低pH溶解性皮膜と腸溶性皮膜の中間層の被覆は、パン被覆装置（例えば、商品名：ハイコーダー、フロイント産業製）、遠心流動造粒被覆装置（例えば、商品名：CF-360、CF-1000、CF-1300等、いづれもフロイント産業製）等この分野で常用される方法により行うことが出来る。また、被覆は、通常この分野で使用される水系、非水系いずれの方法も適用可能である。

【0041】コーティング液の溶媒としては、メチルアルコール、エチルアルコール、n-プロピルアルコール、イソプロピルアルコール、n-ブタノール、2-メトキシエタノール（商品名：メチルセロソルブ、片山化学工業社製）、2-エトキシエタノール（商品名：セロソルブ、片山化学工業社製）等のアルコール類、ヘキサン、シクロヘキサン、石油エーテル、石油ベンジン、リグロイン、ベンゼン、トルエン、キレン等の炭化水素類、アセトン、メチルエチルケトン等のケトン類、ジクロロメタン、クロロホルム、四塩化炭素、エチレンジクロライド、トリクロロエチレン、1、1、1-トリクロロエタン等のハログン化炭化水素、酢酸メチルエステル、酢酸エチルエステル、酢酸ブチルエステル等のエステル類、イソプロピルエーテル、ジオキサン等のエーテル類、水等があげられる。

【0042】これらの溶媒は、用いる皮膜のそれぞれの性質に応じて使用すればよく、2種以上を適宜配合して用いることもできる。この内、とりわけ好ましい溶媒としては、アルコール類、ハロゲン化炭化水素、ケトン類、水等があげられ、更に具体的に好ましい溶媒としては、エタノール、アセトン、水等があげられる。

【0043】なお、本発明の製剤で、硬カプセルのボディー部とキャップ部の境界に施すシール剤としては、ボディー部とキャップ部の境界の凹凸を滑らかにするものであればよく、例えば、水溶性高分子、水不溶性高分子、低pH溶解性高分子、腸溶性高分子、糖類、低分子電解質等が用いられる。

【0044】シール剤として用いる水溶性高分子としては、前記中間層と同様のものを用いることができ、例えば、メチルセルロース、ヒドロキシプロピルセルロース、ヒドロキシプロピルメチルセルロース等の水溶性多糖類エーテル；ポリビニルビロリドン、ポリビニルアルコール等の水溶性ビニル誘導体；フルラン等の多糖類；ポリエチレングリコール；ゼラチン等があげられる。

【0045】シール剤として用いる水不溶性高分子としては、例えば、アクリル酸エチル・メタアクリル酸メチル・メタアクリル酸塩化トリメチルアンモニウムエチル共重合体（例えば、商品名：オイドラギットRS、オイドラギットRL、いずれもローム・ファーマ社製）、アクリル酸エチル・メタアクリル酸メチル共重合体（例えば、商品名：オイドラギットNE、ローム・ファーマ社製）等の水不溶性アクリル酸系共重合体；エチルセルロース、酢酸セルロース等の水不溶性セルロース誘導体；ポリ酢酸ビニル、ポリ塩化ビニル等の水不溶性ビニル誘導体；或はこれらを2種以上組み合わせたものがあげられる。

【0046】シール剤として用いる低pH溶解性高分子としては、ポリビニアセタールジエチルアミノアセテート等、本発明の低pH溶解性皮膜で用いられる低pH溶解性高分子があげられる。

【0047】シール剤として用いる腸溶性高分子としては、ヒドロキシプロピルメチルセルロースアセテートサクシネット、メタアクリル酸・メタアクリル酸メチル共重合体、メタアクリル酸・アクリル酸エチル共重合体等、本発明の腸溶性皮膜で用いられる腸溶性高分子があげられる。

【0048】更に、シール剤として用いる糖類、低分子電解質としては、前記中間層と同様のものを用いることができ、糖類としては、グルコース等の单糖類、ショ糖等の二糖類があげられ、低分子電解質としては、塩化ナトリウム等の無機塩があげられる。

【0049】本発明の製剤において、硬カプセルのボディー部とキャップ部の境界に施すシールは、シール剤を溶解した溶液を境界に塗布することにより形成させることができる。かかる塗布は、カプセルシール機、例えば、Mod. SL/M（商品名、MG 2 S. p. A社（イタリア）製）、HICAP SEAL 15（商品名、日本エランコ社製）を用いて行うか、或いはビベット（例えば、バストールビベット）を用いて手作業により行うことができる。

【0050】シール剤を溶解する溶媒としては、低pH

溶解性皮膜等の被覆に用いたのと同じ溶媒を同様に用いることができる。

【0051】シール剤の被覆量は、通常空カプセルの重量に対して、0.16～1.6重量%であり、好ましくは0.8～3.2重量%である。

【0052】本発明の製剤では、上記シール剤を1種で、或いは2種以上組合せて用いてもよい。

【0053】硬カプセル内容物、低pH溶解性皮膜、腸溶性皮膜および低pH溶解性皮膜・腸溶性皮膜の間の中間層には、必要に応じて、賦形剤、結合剤、崩壊剤、滑沢剤、凝集防止剤、被覆助剤、着色剤、隠蔽剤、被覆性および膜成形性等を改善するための可塑剤、界面活性剤、静電気防止剤、光の透過性を調整する添加剤、など、通常この分野で常用される種々の配合剤を配合してもよい。

【0054】かかる賦形剤としては例えば、白糖、乳糖、マンニトール、グルコース等の糖類、デンプン、部分α化デンプン、結晶セルロース、リン酸カルシウム、硫酸カルシウム、沈降炭酸カルシウム、含水二酸化ケイ素などがあげられる。

【0055】結合剤としては例えば、白糖、グルコース、乳糖、麦芽糖、ソルビトール、マンニトールなどの小糖類もしくは糖アルコール類、デキストリン、デンプン、アルギン酸ナトリウム、カラギーナン、グーガム、アラビアガム、寒天などの多糖類、トラガント、ゼラチン、グルテンなどの天然高分子類、メチルセルロース、エチルセルロース、カルボキシメチルセルロースナトリウム、ヒドロキシプロピルメチルセルロースなどのセルロース誘導体、ポリビニルビロリドン、ポリビニルアルコール、ポリビニルアセテート、ポリエチレングリコール、ポリアクリル酸、ポリメタクリル酸などの合成高分子などがあげられる。

【0056】崩壊剤としてはカルボキシメチルセルロースカルシウム、カルボキシメチルスターーチナトリウム、コーンスターーチ、ヒドロキシプロピルスターーチ、部分α化デンプン、低置換度ヒドロキシプロピルセルロース、架橋ポリビニルビロリドン、クロスカルメロースナトリウム等があげられる。

【0057】滑沢剤、凝集防止剤としては、タルク、ステアリン酸マグネシウム、ステアリン酸カルシウム、コロイグルシリカ、ステアリン酸、含水二酸化ケイ素、合成ケイ酸マグネシウム、微粒子性酸化ケイ素、デンプン、ラウリル硫酸ナトリウム、ホウ酸、酸化マグネシウム、ワックス類、硬化油、ポリエチレングリコール、安息香酸ナトリウム等があげられる。

【0058】被覆助剤としては、例えば硬化油（商品名：K-3ワックス、川研ファインケミカル社製、等）、ステアリン酸（商品名：NAA-174、日本油脂製、等）、ステアリン酸カルシウム、ステアリン酸ボリオキシル（商品名：ノニオンS-154、マツモト交

商製、等)、ステアリン酸マグネシウム、セタノール(商品名:NAA-44、日本油脂製、等)等があげられる。

【0059】着色剤としては、例えば食用色素、レーキ色素、カラメル、カロチン、アナット、コチニール、二酸化鉄等のほかレーキ色素とシロップを主体とした不透明着色剤オパラックス(OPALUX)等があり、具体的には食用赤色2号、3号、黄色4号、5号、緑色3号、青色1号、2号、紫1号等の食用アルミニウムレーキ、アナット(ベニノキ由来の天然色素)、カルミン(カルミン酸アルミニウム塩)、パールエッセンス(グアニンを主成分とする)等があげられる。

【0060】隠蔽剤としては、例えば二酸化チタン、沈降炭酸カルシウム、第二リン酸カルシウム、硫酸カルシウム等があげられ、可塑剤としては、例えばジエチルフタレート、ジブチルフタレート、ブチルフタリルブチルグリコレート等のフタル酸誘導体のほか、シリコン油、トリアセチン、プロピレングリコール、ポリエチレングリコール等があげられる。

【0061】界面活性剤としては、ソルビタンセスキオレート、ポリオキシエチレンソルビタンモノオレート、ポリオキシエチレンモノステアレート、グリセリルモノステアレート、プロピレングリコールモノラウリート、ポリオキシエチレンラウリルエーテル、ポリオキシエチレンセチルエーテル、ポリオキシエチレン硬化ヒマシ油等の非イオン性界面活性剤、ラウリル硫酸ナトリ

ウム、塩化ベンゼトニウム等のイオン性界面活性剤があげられる。

【0062】静電気防止剤としては、含水二酸化ケイ素、ケイ酸などがあげられ、光の透過性を調節する添加剤としては、酸化チタン、タルク等があげられる。

【0063】これらの添加物の種類や添加量は、製剤技術の分野で常用される知見に基づく範囲であれば、何ら問題なく使用することが出来る。

【0064】本明細書において、低pHとは、pH1~5を意味するものとし、好ましくはpH1~3を意味する。

【0065】

【発明の実施の形態】かくして得られる本発明の製剤について、その典型的なものを模式的に表したものが図1~3であり、図1は、カプセルに酸性物質(所望により、薬物、医薬製剤又は機能性成分を含む)を充填したものであって、図2は、図1のカプセルにおける接合部をシールしたもの、更に図3は、カプセルを被覆する低pH溶解性皮膜と腸溶性皮膜の間に中間層を設けたものを表す。

【0066】本発明における低pH溶解性皮膜と腸溶性皮膜の好ましい組合せを表1に、さらに具体的な例を表2に非限定的にあげる。

【0067】

【表1】

No.	低pH溶解性皮膜の成分	腸溶性皮膜の成分
1	ポリビニルアセタールジエチルアミノアセテート	腸溶性セルロース誘導体
2	ポリビニルアセタールジエチルアミノアセテート	シェラック
3	ポリビニルアセタールジエチルアミノアセテート	腸溶性アクリル酸系共重合体
4	ポリビニルアセタールジエチルアミノアセテート	腸溶性マレイン酸系共重合体
5	ポリビニルアセタールジエチルアミノアセテート	腸溶性ポリビニル誘導体
6	メタアクリル酸メチル・メタアクリル酸ブチル・メタアクリル酸ジメチルアミノエチル共重合体	腸溶性セルロース誘導体
7	メタアクリル酸メチル・メタアクリル酸ブチル・メタアクリル酸ジメチルアミノエチル共重合体	シェラック
8	メタアクリル酸メチル・メタアクリル酸ブチル・メタアクリル酸ジメチルアミノエチル共重合体	腸溶性アクリル酸系共重合体
9	メタアクリル酸メチル・メタアクリル酸ブチル・メタアクリル酸ジメチルアミノエチル共重合体	腸溶性マレイン酸系共重合体
10	メタアクリル酸メチル・メタアクリル酸ブチル・メタアクリル酸ジメチルアミノエチル共重合体	腸溶性ポリビニル誘導体

【0068】

【表2】

No.	低pH溶解性皮膜の成分	腸溶性皮膜の成分
11	ポリビニルアセタールジエチルアミノアセテート	ヒドロキシプロピルメチルセルロースアセテートサクシネット
12	ポリビニルアセタールジエチルアミノアセテート	ヒドロキシプロピルメチルセルロースフタレート
13	ポリビニルアセタールジエチルアミノアセテート	カルボキシメチルエチルセルロース
14	ポリビニルアセタールジエチルアミノアセテート	メタアクリル酸メタアクリル酸メチル共重合体
15	メタアクリル酸メチル・メタアクリル酸ブチル・メタアクリル酸ジメチルアミノエチル共重合体	ヒドロキシプロピルメチルセルロースアセテートサクシネット
16	メタアクリル酸メチル・メタアクリル酸ブチル・メタアクリル酸ジメチルアミノエチル共重合体	ヒドロキシプロピルメチルセルロースフタレート
17	メタアクリル酸メチル・メタアクリル酸ブチル・メタアクリル酸ジメチルアミノエチル共重合体	カルボキシメチルエチルセルロース
18	メタアクリル酸メチル・メタアクリル酸ブチル・メタアクリル酸ジメチルアミノエチル共重合体	メタアクリル酸メタアクリル酸メチル共重合体

【0069】以下に本発明の実験例を示す。

(1) 溶出試験

【0070】実験例1

実施例1で得た製剤について、日局溶出試験法(パドル

法)に従い、日局崩壊試験第一液(pH1.2、以下第一液と称する)、同第二液(pH6.8、以下第二液と称する)を用い、溶出液900mL、37℃、パドル回転数100rpmの条件下で溶出試験を実施した。

【0071】その結果を図4に示す。本発明の製剤は、第一液中では、長時間に亘って全く薬物の放出は起こらず、耐酸性が良く保たれており、また、第二液中では約4時間のラグタイムの後、急速に薬物を放出しており、80%放出までに要する時間は約1時間であることがわかった。

【0072】(2) インビボでの観察

実施例1の製剤において、胃排出マーカーとしてテオフィリン20mgをオイドラギットE100層とHPMC-A S層の間に被覆した製剤を調製した。一夜絶食したビーグル犬(体重9~12kg、n=3)にテトラガストリンを筋注し、その90分後、上記製剤を精製水50mLと同時に経口投与した。経口投与後、経時に血液をサンプリングし、血中のプレドニゾロンの濃度(μg/mL)の推移を調べた。

【0073】その結果を図5に示す。薬物(プレドニゾロン)の血中濃度は、胃排出後約3時間経過後から急速に上昇し、最高血中濃度到達時間は、胃排出後約5時間経過後であった。消化管下部において、本発明の製剤が薬物を放出したことがわかる。

【0074】実験例2

(1) 製剤の調製

白色2号ゼラチン硬カプセル(カプスゲル社製、カプセル重量:60mg)に、テオフィリン20mgとコハク酸100mgの混合物を充填し、素カプセルを得た。

【0075】得られた素カプセルに、ハイコーティングを用いてオイドラギットE100(商品名、ローム・ファーマ社製、成分:メタアクリル酸メチル・メタアクリル酸ブチル・メタアクリル酸ジメチルアミノエチル共重合体)をエタノールに5%(w/w)濃度で溶解した溶液を噴霧し、1カプセル当たりオイドラギットE100の被覆量を20、30、40、50、60、70、80、90、100mgと変えて、オイドラギットE100の被覆量が異なる9種類の低pH溶解性皮膜被覆カプセルを得た。

【0076】(2) 溶出試験

上記で得た9種類の製剤について、第二液を用い、実験例1(1)と同様の条件下で溶出試験を実施した。

【0077】その結果を図6に示す。また図7に溶出試験の結果から求めたオイドラギットE100の被覆量と薬物放出開始時間との関係を示す。本発明の製剤は、低pH溶解性皮膜の被覆量によりラグタイムを容易に、幅広く調節できることがわかる。また、いずれの製剤も薬物放出開始後、80%放出までに要する時間は約1時間であり、被覆量の増加が薬物放出速度に影響を与えていないことがわかる。

【0078】実験例3

(1) 製剤の調製

白色2号ゼラチン硬カプセル(カプスゲル社製)に、テオフィリン20mgと、マレイン酸、酒石酸、フマル酸、またはクエン酸100mgの混合物を充填し、素カプセルを得た。得られた素カプセルのキャップとボディの境界部分に、エタノールに10%(w/w)濃度で溶解させたエチルセルロース溶液を用いてシールを施した。

【0079】得られたシールを施した素カプセルに対して、実験例1(2)と同様に操作し、酸性物質の種類の異なる4種類の低pH溶解性皮膜被覆カプセルを得た。

【0080】(2) 溶出試験

上記で得た4種類の製剤について、第二液を用い、実験例1(1)と同様の条件下で溶出試験を実施した。

【0081】その結果を図8に示す。本発明の製剤は、酸性物質の種類によりラグタイムを調節できることがわかる。また、いずれの製剤も薬物放出開始後、80%放出までに要する時間は約1時間であり、酸性物質の種類が薬物放出速度に影響を与えていないことがわかる。

【0082】実験例4

(1) 製剤の調製

白色2号ゼラチン硬カプセル(カプスゲル社製)に、テオフィリン20mgとコハク酸の添加量を0、10、20、50、100mgと変化させた混合物を充填し、5種類の素カプセルを得た。

【0083】得られた5種類の素カプセルに対して、それぞれ実験例1(2)、1(3)と同様に操作して本発明の製剤を得た。

【0084】(2) 溶出試験

上記で得た5種類の製剤について、第二液を用い、実験例1(1)と同様の条件下で溶出試験を実施した。

【0085】その結果を図9に示す。コハク酸の添加量は、約20mg(1カプセルあたり)以上になるとラグタイム及び薬物放出速度に殆ど影響を与えないことがわかる。

【0086】実験例5

溶出試験

実施例2で得た製剤(n=6)について、第二液を用い、実験例1(1)と同様の条件下で溶出試験を実施した。

【0087】その結果を図10に示す。

【0088】

【実施例】

実施例1

(1) 白色2号ゼラチンカプセル(カプスゲル社製)に、プレドニゾロン10mgとコハク酸100mgの混合物を充填し、素カプセルを得た。

【0089】(2) 得られた素カプセルに対して、ハイコーティングを用いてオイドラギットE100(商品名、ロ

ーム・ファーマ社製、成分：メタアクリル酸メチル・メタアクリル酸ブチル・メタアクリル酸ジメチルアミノエチル共重合体)をエタノールに5% (w/w) 濃度で溶解した溶液を噴霧し、1カプセル当たりオイドラギットE 100として30mgを被覆することにより低pH溶解性皮膜被覆カプセルを得た。

【0090】(3) 得られた低pH溶解性皮膜被覆カプセルに対して、ハイコーナーを用いて HPMC-A S (商品名、信越化学社製、成分：ヒドロキシプロピルメチルセルロースアセテートサクシネート)をエタノール-水混液(重量比5:3)に5% (w/w) 濃度で溶解し、さらにタルクを2.5% (w/w) 添加した溶液を噴霧して、1カプセル当たり HPMC-A S として100mgを被覆することにより、本発明の製剤を得た。

【0091】実施例2

(1) 白色2号ゼラチンカプセル(カプスゲル社製)に、テオフィリン20mgとコハク酸100mgの混合物を充填し、素カプセルを得た。得られた素カプセルのキャップとボディの境界部分に、エタノールに10% (w/w) 濃度で溶解させたエチルセルロース溶液を用いてシールを施した(空カプセルに対するシールの被覆量：1.5% (w/w))。シールはエチルセルロース溶液をバスツールビペットで塗布することにより行なった。

【0092】(2) 得られたシールを施した素カプセルに対して、実施例1(2)、1(3)と同様に操作し、本発明の製剤を得た。

【0093】実施例3

(1) 白色2号ゼラチンカプセル(カプスゲル社製)に、ブレドニゾロン10mgとコハク酸100mgの混合物を充填し、素カプセルを得た。得られた素カプセルのキャップとボディの境界部分に、エタノールに10% (w/w) 濃度で溶解させたエチルセルロース溶液を用いてシールを施した。シールはエチルセルロース溶液をバスツールビペットで塗布することにより行なった。

【0094】(2) 得られたシールを施した素カプセルに対して、実施例1(2)と同様に操作し、低pH溶解性皮膜被覆カプセルを得た。

【0095】(3) 得られた低pH溶解性皮膜被覆カプセルに対して、ハイコーナーを用いて TC-5 (商品名、信越化学社製、成分：ヒドロキシプロピルメチルセルロース)を水に5% (w/w) 濃度で溶解した溶液を噴霧し、1カプセル当たりTC-5として15mgを被覆することにより中間層被覆カプセルを得た。

【0096】(4) 得られた中間層被覆カプセルに対して、実施例1(3)と同様に操作し、本発明の製剤を得た。

【0097】実施例4

(1) 白色2号ゼラチンカプセル(カプスゲル社製)に、テオフィリン20mgと酒石酸100mgの混合物

を充填し、素カプセルを得た。

【0098】(2) 得られた素カプセルに対して、実施例1(2)、1(3)と同様に操作し、本発明の製剤を得た。

【0099】実施例5

(1) 白色2号HPMCカプセル(日本エランコ社製)に、テオフィリン20mgとコハク酸100mgの混合物を充填し、素カプセルを得た。

【0100】(2) 得られた素カプセルに対して、実施例1(2)、1(3)と同様に操作し、本発明の製剤を得た。

【0101】実施例6

(1) 白色2号ゼラチンカプセル(カプスゲル社製)に、テオフィリン20mgとマレイン酸100mgの混合物を充填し、素カプセルを得た。

【0102】(2) 得られた素カプセルに対して、実施例1(2)、1(3)と同様に操作し、本発明の製剤を得た。

【0103】実施例7

(1) 白色2号ゼラチンカプセル(カプスゲル社製)に、テオフィリン20mgとクエン酸100mgの混合物を充填し、素カプセルを得た。

【0104】(2) 得られた素カプセルに対して、実施例1(2)、1(3)と同様に操作し、本発明の製剤を得た。

【0105】実施例8

(1) 白色2号ゼラチンカプセル(カプスゲル社製)に、テオフィリン20mgとフマル酸100mgの混合物を充填し、素カプセルを得た。

【0106】(2) 得られた素カプセルに対して、実施例1(2)、1(3)と同様に操作し、本発明の製剤を得た。

【0107】実施例9

(1) 白色2号ゼラチンカプセル(カプスゲル社製)に、テオフィリン20mgとリンゴ酸100mgの混合物を充填し、素カプセルを得た。

【0108】(2) 得られた素カプセルに対して、実施例1(2)、1(3)と同様に操作し、本発明の製剤を得た。

【0109】実施例10

(1) 白色2号ゼラチンカプセル(カプスゲル社製)に、テオフィリン20mgとコハク酸100mgの混合物を充填し、素カプセルを得た。

【0110】(2) 得られた素カプセルに対して、ハイコーナーを用いてポリビニルアセタールジエチルアミノアセテートをエタノールに5% (w/w) 濃度で溶解した溶液を噴霧し、1カプセル当たりポリビニルアセタールジエチルアミノアセテートとして30mgを被覆することにより低pH溶解性皮膜被覆カプセルを得た。

【0111】(3) 得られた低pH溶解性皮膜被覆カプ

セルに対して、実施例1(3)と同様に操作し、本発明の製剤を得た。

【0112】実施例11

(1) 白色2号ゼラチンカプセル(カプスゲル社製)に、プレドニゾロン10mgとコハク酸100mgの混合物を充填し、素カプセルを得た。

【0113】(2) 得られた素カプセルに対して、実施例1(2)と同様に操作し、低pH溶解性皮膜被覆カプセルを得た。

【0114】(3) 得られた低pH溶解性皮膜被覆カプセルに対して、ハイコーナーを用いてヒドロキシプロピルメチセルロースフタレートをエタノールー水混液(重量比8:2)に5%(w/w)濃度で溶解し、さらにタルクを2.5%(w/w)添加した溶液を噴霧して、1カプセル当たりヒドロキシプロピルメチセルロースフタレートとして80mgを被覆することにより、本発明の製剤を得た。

【0115】実施例12

(1) 白色2号ゼラチンカプセル(カプスゲル社製)に、プレドニゾロン10mgとコハク酸100mgの混合物を充填し、素カプセルを得た。

【0116】(2) 得られた素カプセルに対して、実施例1(2)と同様に操作し、低pH溶解性皮膜被覆カプセルを得た。

【0117】(3) 得られた低pH溶解性皮膜被覆カプセルに対して、ハイコーナーを用いてセルロースアセテートフタレートをエタノールー水混液(重量比8:2)に5%(w/w)濃度で溶解し、さらにタルクを5%(w/w)添加した溶液を噴霧して、1カプセル当たりセルロースアセテートフタレートとして100mgを被覆することにより、本発明の製剤を得た。

【0118】実施例13

(1) 白色2号ゼラチン硬カプセル(カプスゲル社製)に、プレドニゾロン10mgとコハク酸100mgの混合物を充填し、素カプセルを得た。

【0119】(2) 得られた素カプセルに対して、実施例1(2)と同様に操作し、低pH溶解性皮膜被覆カプセルを得た。

【0120】(3) 得られた低pH溶解性皮膜被覆カプセルに対して、ハイコーナーを用いてオイドラギットL100(商品名、ローム・ファーマ社製、成分:メタアクリル酸・メタアクリル酸メチル共重合体)をエタノールー水混液(重量比8:2)に5%(w/w)濃度で溶解し、さらにタルクを5%(w/w)添加した溶液を噴霧して、1カプセル当たりオイドラギットL100として80mgを被覆することにより、本発明の製剤を得た。

【0121】実施例14

(1) 白色2号ゼラチン硬カプセル(カプスゲル社製)に、プレドニゾロン10mgとコハク酸100mgの混

合物を充填し、素カプセルを得た。

【0122】(2) 得られた素カプセルに対して、実施例1(2)と同様に操作し、低pH溶解性皮膜被覆カプセルを得た。

【0123】(3) 得られた低pH溶解性皮膜被覆カプセルに対して、ハイコーナーを用いてオイドラギットS100(商品名、ローム・ファーマ社製、成分:メタアクリル酸・メタアクリル酸メチル共重合体)をエタノールー水混液(重量比8:2)に5%(w/w)濃度で溶解し、さらにタルクを5%(w/w)添加した溶液を噴霧して、1カプセル当たりオイドラギットS100として90mgを被覆することにより、本発明の製剤を得た。

【0124】実施例15

(1) 白色2号ゼラチン硬カプセル(カプスゲル社製)に、プレドニゾロン10mgとコハク酸100mgの混合物を充填し、素カプセルを得た。

【0125】(2) 得られた素カプセルに対して、実施例1(2)と同様に操作し、低pH溶解性皮膜被覆カプセルを得た。

【0126】(3) 得られた低pH溶解性皮膜被覆カプセルに対して、ハイコーナーを用いてオイドラギットL100-55(商品名、ローム・ファーマ社製、成分:メタアクリル酸・アクリル酸エチル共重合体)をエタノールー水混液(重量比8:2)に5%(w/w)濃度で溶解し、さらにタルクを5%(w/w)添加した液を噴霧して、1カプセル当たりオイドラギットL100-55として100mgを被覆することにより、本発明の製剤を得た。

【0127】又、本発明の実施態様を以下の通り示す。

【0128】第1項: 消化管下部の任意の部位で薬物、医薬製剤及び機能性成分を放出するように、低pH溶解性皮膜の種類及び被覆量、並びに酸性物質の種類を調節した本発明の製剤。

【0129】第2項: 空腸から直腸までの任意の部位で薬物、医薬製剤及び機能性成分を放出するように、低pH溶解性皮膜の種類及び被覆量、並びに酸性物質の種類を調節した本発明の製剤。

【0130】第3項: 回腸から直腸までの任意の部位で薬物、医薬製剤及び機能性成分を放出するように、低pH溶解性皮膜の種類及び被覆量、並びに酸性物質の種類を調節した本発明の製剤。

【0131】第4項: 大腸内の任意の部位で薬物、医薬製剤及び機能性成分を放出するように、低pH溶解性皮膜の種類及び被覆量、並びに酸性物質の種類を調節した本発明の製剤。

【0132】第5項: 日局溶出試験法に従って溶出試験を行ったとき、第二液中では所望の時間経過後にカプセル内容物を放出するよう低pH溶解性皮膜の種類及び被覆量、並びに酸性物質の種類を設定した本発明の製剤。

【0133】第6項：酸性物質が、有機酸である本発明の製剤。

【0134】第7項：酸性物質が、コハク酸、マレイン酸、酒石酸、クエン酸、フマル酸及びリンゴ酸から選ばれる1種又は2種以上である本発明の製剤。

【0135】第8項：硬カプセルが、市販されているものである本発明の製剤。

【0136】第9項：硬カプセルが、ゼラチンカプセル、コーンスターーチカプセル又はヒドロキシプロピルメチルセルロースカプセルである本発明の製剤。

【0137】第10項：硬カプセルが、ゼラチンカプセル又はヒドロキシプロピルメチルセルロースカプセルである本発明の製剤。

【0138】第11項：硬カプセルが、ゼラチンカプセルである本発明の製剤。

【0139】第12項：低pH溶解性皮膜が、皮膜形成性を有するもので、pH1～5の酸性領域において溶解するが、これよりpHの高い中性～アルカリ性域では溶解しない高分子からなる皮膜である本発明の製剤。

【0140】第13項：低pH溶解性皮膜が、ポリビニルアセタールジエチルアミノアセテート及びメタアクリル酸メチル・メタアクリル酸ブチル・メタアクリル酸ジメチルアミノエチル共重合体から選ばれる1種又は2種以上からなる皮膜である本発明の製剤。

【0141】第14項：腸溶性皮膜が、皮膜形成性を有するものであって、pH5以上の水溶液には溶解するが、これよりpHの低い酸性水溶液には溶解しない高分子からなる皮膜である本発明の製剤。

【0142】第15項：腸溶性皮膜が、セルロース誘導体、シェラック、アクリル酸系共重合体、マレイン酸系共重合体及びポリビニル誘導体から選ばれる1種又は2種以上からなる皮膜である本発明の製剤。

【0143】第16項：腸溶性皮膜が、ヒドロキシプロピルメチルセルロースアセテートサクシネット、ヒドロキシプロピルメチルセルロースフタレート、カルボキシメチルエチルセルロース及びメタアクリル酸・メタアクリル酸メチル共重合体から選ばれる1種又は2種以上からなる皮膜である本発明の製剤。

【0144】

【発明の効果】本発明の製剤は、その内容物を消化管下部に送達するための硬カプセルに関するものである。則ち、本発明の製剤は、胃内滞留中は腸溶性皮膜によって保護され、腸管内に移行後、腸溶性皮膜が溶解、消失を始めると、消化液は徐々に低pH溶解性皮膜を通り、硬カプセル内に到達し、酸性物質を溶解する。酸性物質が溶解してできた低pHの溶液は、硬カプセル及び低pH溶解性皮膜を溶解、消失させ、薬物などのカプセル内容物が急速に放出するという特徴を有する。したがって、硬カプセル内容物の放出速度は、硬カプセルの種類、低pH溶解性皮膜の種類もしくは被覆量、又は酸性物質の

種類にはほとんど影響されず、放出開始から80%放出までに要する時間は約1時間である。

【0145】また、本発明の製剤の硬カプセルは、酸性物質が溶解してできた低pHの溶液により速やかに溶解する。このため、本発明の製剤においては、ラグタイム（胃排出後から腸内での硬カプセル内容物の放出開始までの時間）は、低pH溶解性皮膜の種類及び被覆量、並びに酸性物質の種類によって、任意に調節することができるという特徴を有する。

【0146】したがって、本発明の製剤は、その硬カプセル内容物を消化管下部の任意の部位で急速に放出することができるという利点を有する。

【0147】更に、従来の消化管下部溶出型製剤は、造粒、打錠等の各種処理、胃や小腸上部での薬物の保護、大腸における崩壊性や、製剤中の薬物のロス等を考慮して、煩雑な条件設定をしてはじめて得られるものであったが、本発明の製剤は、これら煩雑な条件設定を行なう必要がないという、極めて大きな利点を有する。すなわち、本発明によれば、消化管下部に送達されるべき薬物などは硬カプセル内に封入されるため、以後の製剤化の過程においては、薬物等の保護等を目的とした条件設定が必要ないのである。

【図面の簡単な説明】

【図1】 本発明の製剤の模式図を示す。

【図2】 本発明の製剤の模式図（シールを施した場合）を示す。

【図3】 本発明の製剤の模式図（中間層を有する場合）を示す。

【図4】 実験例1において、溶出試験（第一液、第二液）の結果を示す。

【図5】 実験例1において、本発明の製剤をビーグル犬に投与した際の血中濃度推移を示す。

【図6】 実験例2において、オイドラギットE100の被覆量の異なる製剤を用いた溶出試験（第二液）の結果を示す。

【図7】 オイドラギットE100の被覆量と薬物放出開始時間との関係を示す。

【図8】 実験例3において、酸性物質の種類の異なる製剤を用いた溶出試験（第二液）の結果を示す。

【図9】 実験例4において、コハク酸の添加量の異なる製剤を用いた溶出試験（第二液）の結果を示す。

【図10】 実験例5において、シールを施した製剤を用いた溶出試験（第二液）の結果を示す。

【符号の説明】

1：酸性物質、及び所望により薬物、医薬製剤、機能性成分等

2：硬カプセル

3：低pH溶解性皮膜

4：腸溶性皮膜

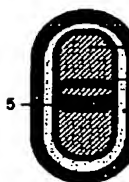
5：シール

6：中間層

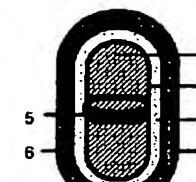
【図1】



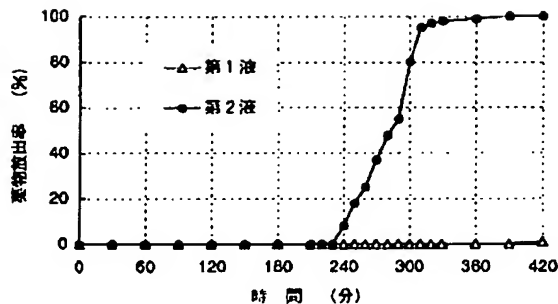
【図2】



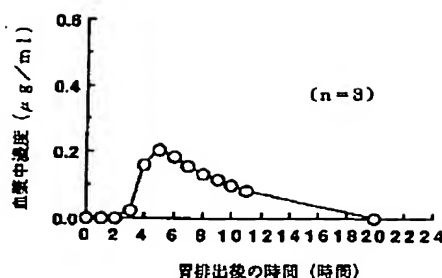
【図3】



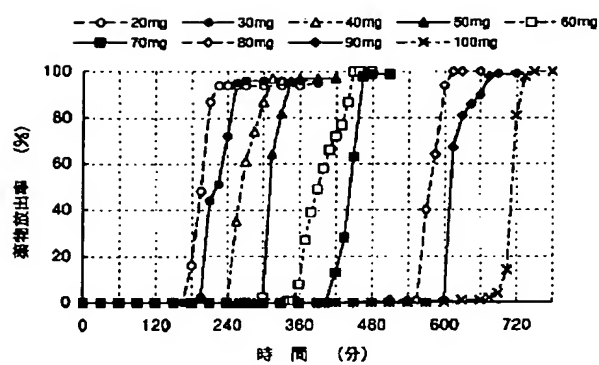
【図4】



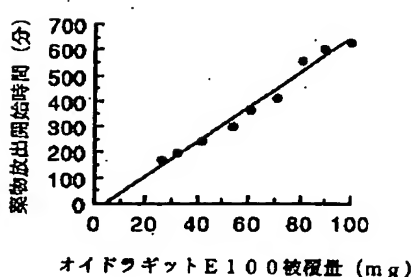
【図5】



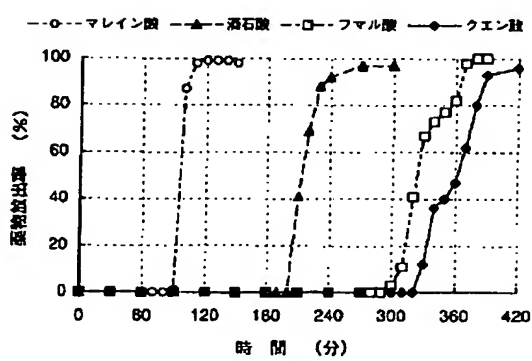
【図6】



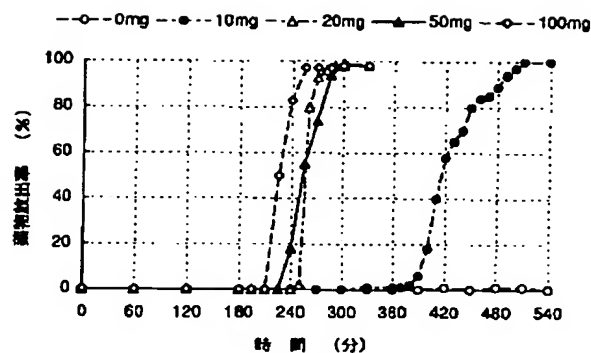
【図7】



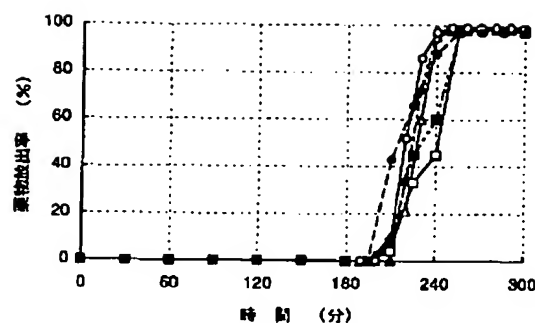
【図8】



【図9】



【図10】



フロントページの続き

(51) Int. Cl. 6

A 61 K 47/32
47/38

識別記号

府内整理番号

F I

A 61 K 47/32
47/38

技術表示箇所

D
D